ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 5: C07D 219/10, A61K 31/435 C07D 401/00, C07H 19/0" A61K 31/70

(11) Numéro de publicati n internationale:

WO 91/02725

A1

(43) Date de publication internationale:

7 mars 1991 (07.03.91)

(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR90/00630

(22) Date de dépôt international:

24 août 1990 (24.08.90)

(30) Données relatives à la priorité:

89/11283

25 août 1989 (25.08.89)

FR

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): SYN-THESES ET RECHERCHES [FR/FR]; La Croix de Berny, 10, avenue du Général-de-Gaulle, F-92160 Antony (FR).

(72) Inventeurs; et (75) Inventeurs/Déposants (US seulement): NGUYEN, Dat, Xuong [FR/FR]; 93, rue Roger-Salengro, F-92160 Antony (FR). RAPIN, Jean, Robert [FR/FR]; 15, square Châtillon, F-75014 Paris (FR). PUEYO, Jacques [FR/FR]; 7, rue du Colonel-Oudot, F-75012 Paris (FR). (74) Mandataire: PHELIP, Bruno; Cabinet Harlé & Phélip, 21, rue de La Rochefoucauld, F-75009 Paris (FR).

(81) Etats désignés: AT (brevet européen), BE (brevet européen), CA, CH (brevet européen), DE (brevet européen)*, DK (brevet européen), ES (brevet européen), FR (brevet européen), GB (brevet curopéen), IT (brevet européen), JP, LU (brevet européen), NL (brevet européen) péen), SE (brevet européen), US.

Publiée

Avec rapport de recherche internationale. Avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si de telles modifications sont recues.

(54) Title: DERIVATIVES OF 5-AMINO-1,2,3,4 TETRAHYDRO-ACRIDINE AND APPLICATIONS AS DRUGS

(54) Titre: DERIVES DE LA 5-AMINO-1,2,3,4-TETRAHYDRO-ACRIDINE ET APPLICATIONS COMME MEDICA-

MENTS

(57) Abstract

Chemical compounds derived from 5-amino-1,2,3,4-tetrahydroacridine (THA) having the general formula (I) wherein R may represent a glycosyl group such as ascorbate, a substituted glycosyl group such as an inosiNH (I)

nyle, adenosinyle or guanidosinyle group, a thio-carbamyl group, an adamantyl group, an isatinyl group, an alpha-cetoglutaryl group, H₂Z group, wherein Z is a residu of a monoacid or a diacid in ionic form and non covalently bound to the molecule of the compound, said acid being optionally parachlorophenoxy-aceate or pamoate or a hydrogen atom in which case the compound is present in the form of a complex comprising at least a THA molecule associated with at least one molecule selected amongst alpha-adamantane, alpha-amino-adamantane and a nucleoside. These molecules are intended to the treatment of AIDS, degenerative or atrophic diseases, particularly senile dementia of the Alzheimer type, multiple sclerosis or Duchesne myopathy. The ascorbate of THA may be given by parenteral or intraveinous administration.

(57) Abrégé

Composés chimiques dérivés de la 5-amino-1,2,3,4-tétrahydro-acridine (THA) répondant à la formule générale (I) dans laqu''e R peut représenter un groupement glycosyle tel que de l'ascorbate, un groupe glycosyle substitué tel qu'un groupement inoz, adénosinyle ou guanidosinyle, un groupement thio-carbamyle, un groupement adamantyle, un groupement isatinyle, un pement alpha-cétoglutaryle, un groupement H2Z, dans lequel Z représente un reste d'un monoacide ou d'un diacide, sous torme ionique et lie de manière non covalente à la molécule du composé, ledit acide pouvant être le parachlorophénoxyacéate ou la pamoate ou un atome d'hydrogène auquel cas le composé est présent sous forme de complexe comprenant au moins une molécule de THA associée à au moins une molécule choisie parmi l'alpha-adamantane, l'alpha-amino-adamantanc et un nucléoside. Ces molécules sont destinées au traitement du Sida, des maladies dégénératives ou atrophiques, en particulier des démences séniles du type Alzheimer, la sclérose en plaques ou la myopathie de Duchesne. L'ascorbate de THA peut être administré par voie parentérale ou intraveineuse.

DESIGNATIONS DE "DE"

Jusqu'à nouvel avis, toute désignation de "DE" dans toute demande internationale dont la date de dépôt international est antérieure au 3 octobre 1990 a effet dans le territoire de la République fédérale d'Allemagne à l'exception du territoire de l'ancienne République démocratique allemande.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AT	Autriche	ES	Espagne	мс	Monaco
UA	Australie	Fi	Finlande	MG	Madagascar
BB	Barbade	FR	France	ML	Mali
BE	Belgique	GA	Gabon	MR	Mauritanic
BF	Burkina Fasso	GB	Royaume-Uni	MW	Malawi
BG	Bulgarie	GR	Grèce	NL	Pays-Bas
BJ	Bénin	HU	Hongrie	NO	Norvège
BR	Brésil	IT	Italic	PL	Pologne
CA	Canada	JP	Japon	RO -	Roumanie
CF	République Centraficaine	KP	République populaire démocratique	SD	Soudan
CG	Congo		de Corée	SE	Suède
CH	Suisse	KR	République de Corée	SN	Sénégal
CM	Cameroun .	LI	Liechtenstein	รบ	Union soviétique
DE	Allemagne	LK	Sri Lanka	TD	Tchad
DK	Danemark	LU	Luxembourg	TG	Togo
				US	Etats-Unis d'Amérique

10

15

20

25

30

Dérivés de la 5-amino-1,2,3,4-tétrahydro-acridine et applications comme médicaments.

L'invention a pour objet des dérivés de la 5-amino 1,2,3,4-tétrahydroacridine et les applications de ces substances comme médicaments.

La molécule de THA, ainsi que des procédés d'obtention de cette molécule, sont déjà décrits dans la littérature. On trouve notamment la référence de ce produit dans le Merck index n° 89 07, 10ème édition (juillet 1983), sous la dénomination Tacrine. En fonction de la nomenclature adoptée pour l'écriture de la formule chimique, la THA peut être également dénommée 9-amino 1,2,3,4-tétrahydroacridine.

On sait déjà que cette molécule peut être utilisée, outre ses applications d'anticholinestérase et de stimulant respiratoire, dans le traitement de différentes formes de la dégénérescence, en particulier contre la maladie d'Alzheimer qui provoque de graves désordres mentaux chez certains vieillards. Cependant, jusqu'à récemment, le traitement par la THA présentait des inconvénients très importants dûs notamment à la toxicité de certaines impuretés présentes dans les préparations de THA disponibles.

On connait d'autre part des dérivés N-substitués de la THA, en particulier les sels de para-chlorophénoxyacétate de THA et de para-bromophénoxyacétate de THA qui sont utilisés dans le traitement d'états pathologiques directement ou indirectement produits par une anoxie cérébrale (Brevet Spécial de Médicament FR-M-3.860).

L'objet de la présente invention est de fournir des dérivés de la THA ayant d'une part une faible toxicité et d'autre part une activité biologique et une spécificité augmentées par comparaison avec la THA non substituée, notamment en ce qui concerne son activité virulicide.

L'invention a donc pour objet des composés chimiques dérivés de la 5-amino 1,2,3,4-tétrahydroacridine (THA) répondant à la formule générale :

15

20

25

30

2

dans laquelle :

R représente

5 - un groupement glycosyle éventuellement substitué par une base purine,

- un groupement thio-carbamyle, auquel cas ledit groupement est commun à deux molécules de THA qui lui sont liées par le groupement -NH en position 5,

- un groupement adamantyle éventuellement substitué,

- un groupement isatinyle,

- un groupement alpha cétoglutaryle,

- un groupement H_2Z , dans lequel Z représente un reste d'un monoacide ou d'un diacide, sous forme ionique et lié de manière non covalente à la molécule du composé,

- un atome d'hydrogène, auquel cas le composé est présent sous forme de complexe comprenant au moins une molécule de THA associée à au moins une molécule choisie parmi l'alpha-adamantane, l'alpha-amino adamantane et un nucléoside tel que l'adénosine, la guanosine ou l'inosine.

Ces composés peuvent se présenter sous forme de mélanges racémiques ou sous forme de stéréoisomères.

Les composés pour lesquels R est différent de $\rm H_2Z$ peuvent aussi se présenter sous forme de sels pharmaceutiquement acceptables.

Si R représente un groupement glycosyle, ledit groupement peut être un groupement ascorbyle. Il est à noter que l'ascorbate de THA est hydrosoluble, ce qui permet son injection intra-musculaire (i.m.), intra-veineuse (i.v.) ou sous-cutanée (s.c.) ou sa perfusion.

Si R représente un groupement glycosyle substitué,

RNSDOCID: <WO 910272541 1 5

. 15

20

25

30

ledit groupement peut être un groupement inosinyle, adénosinyle ou guanidosinyle, éventuellement substitué.

Si R représente un groupement thio-carbamyle, ledit composé peut être une di(tétrahydro 1,2,3,4-acrydinyl-5) thio urée.

Si R représente un groupement adamantanyle, ledit groupement peut être un groupement alpha-adamantanyle ou alpha-amino-adamantanyle.

Si R représente un groupement $H_2\mathbb{Z}$, ledit composé peut 10 être sous forme d'un sel de pamoate de THA.

Selon l'invention, on peut associer à la THA des molécules ayant une activité pharmacologique connue, par exemple virulicide, de manière à potentialiser les effets de la THA ou à faciliter son application comme médicament, en particulier les modalités pratiques de son administration.

Ces composés peuvent être obtenus par des méthodes de préparation connues par l'homme du métier, notamment par dissolution simultanée de la THA et d'un autre réactif dans un solvant ou par pulvérisation simultanée de la THA et d'un autre réactif dans un mortier.

L'invention a d'autre part pour objet des médicaments contenant au moins un de ces composés ou un sel de
para-chlorophénoxyacétate de THA, en particulier des médicaments pour le traitement des maladies dégénératives ou
atrophiques, telles que le Sida, les démences séniles de type
Alsheimer, la sclérose en plaques ou la myopathie de Duchesne.

La présente invention a encore pour objet une composition pharmaceutique contenant une quantité efficace d'au moins un des composés ou d'un sel de para-chlorophénoxy-acétate de THA précédemment décrits, en association avec un ou plusieurs diluants ou adjuvants compatibles et pharmaceutiquement acceptables.

De telles compositions sont particulièrement de destinées au traitement de maladies dégénératives ou atrophi-

10

25

ques, en particulier de type Alzheimer, la sclérose en plaques, la myopathie de Duchesne ainsi que le Sida. De manière préférentielle, cette composition est présentée en vue de l'administration orale, parentérale ou intra-veineuse.

L'invention est de plus relative à un procédé de traitement de maladies dégénératives ou atrophiques, en particulier des démences séniles de type Alzheimer, de la sclérose en plaques, de la myopathie de Duchesne et du Sida par administration d'au moins un des composés précédemment décrits ou d'un sel de para-chloro-phénoxyacétate de THA.

Les voies d'administration de tels composés sont celles usuelles pour ces types de traitements, en particulier par voie orale, parentérale, ou intraveineuse.

L'invention sera encore illustrée sans être aucune-15 ment limitée par la description qui suit et notamment par les Figures suivantes :

Les Figures 1 et 20 représentant respectivement les spectres de Résonance Magnétique Nucléaire (RMN) de l'ascorbate de THA et du composé final de l'Exemple 11.

Les Figures 2, 4, 7, 9, 10, 11, 13, 15, 17 et 19 représentant les spectres Infrarouges (IR) des composés décrits dans les exemples 1, 2, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10 et 11.

Les Figures 3, 5, 6, 8, 12, 14, 16 et 18 représentant les spectres Ultraviolets (UV) obtenus sur un spectrophotomètre BECKMANN-D64 des composés décrits dans les exemples 1, 2, 3, 4, 7, 8, 9, 10.

Exemple 1 - Préparation et caractérisation de l'ascorbate de THA (C₁₉ H₂₂ N₂ O₆)

L'ascorbate de THA peut être représenté par la 30 formule développée (I):

10

15

On dissout 2 g de THA base dans 20 ml d'éthanol à 50 % en volume, et on tiédit la solution ainsi obenue au bain-marie pendant 10 minutes de manière à dissoudre la THA; le pH de cette solution est alors d'environ 10.

Simultanément, on dissout 1,80 g d'acide ascorbique dans 10 ml d'une solution d'éthanol à 50 % en volume (pH de la solution 2 à 3).

On mélange ensuite les deux solutions et on obtient un pH final compris entre 5 et 7. On observe deux effets caractéristiques, d'une part un effet d'exothermie, le mélange des deux solutions dégageant de la chaleur, et d'autre part un effet de bathochromie, les deux constituants étant incolores et le produit final étant jaune ou jaunâtre. L'excès de solvant est chassé au bain-marie sous vide jusqu'à siccité.

On obtient alors une poudre microcristalline de couleur jaune clair soluble dans l'eau, dans les alcools et dans les glycols, et présentant un point de fusion en tube capillaire de 174°C.

	L'analyse	élémentaire	du	produit	obtenu	est	la
suivante	:						

	mesure 1	mesure 2	calculé
Carbone (%)	59,26	58,96	80,96
Hydrogène (%)	5,74	5,73	5,92
Azote (%)	7,19	7,19	7,48
Oxygène (%)	· -		25,64
	Hydrogène (%) Azote (%)	Carbone (%) 59,26 Hydrogène (%) 5,74 Azote (%) 7,19	Carbone (%) 59,26 58,96 Hydrogène (%) 5,74 5,73 Azote (%) 7,19 7,19

Le spectre RMN du produit dans D₂O représenté sur la Figure 1 est obtenu sur VARIAN-60 en dissolvant 10 mg d'ascorbate de THA dans 1 ml d'eau lourde. Son spectre infrarouge est représenté sur la Figure 2 et son spectre UV est représenté sur la Figure 3. Il montre des bandes caractéristiques à environ 215 nm, 245 nm et 320 nm.

20 <u>Exemple 2 - Préparation et caractérisation du parachloro-</u> <u>phénoxyacétate de THA (C₂₁ H₂₁ N₂ O₃ Cl)</u>

Le parachlorphénoxy acétate de THA peut être représenté par la formule développée (II)

On dissout 1 g de THA base fraîchement préparée dans 25 25 ml d'alcool éthylique absolu en tiédissant légèrement ; le PH de la solution est alors de 10. Simultanément, on dissout

10

20

0,94 g d'acide parachloro-phénoxyacétique dans 10 ml d'éthanol absolu (pH de la solution 4).

Sous agitation magnétique, on mélange les deux solutions précédemment obtenues et après une réaction exothermique et bathochrome, le pH est environ de 7.

On laisse une nuit et on chasse l'excès d'éthanol au bain-marie sous vide jusqu'à siccité.

On obtient alors une masse visqueuse jaune qui cristallise lentement. Le composé se présente sous la forme de fins cristaux incolores, solubles dans les alcools et les glycols, et ayant un point de fusion de 68°C. L'analyse centésimale donne les résultats suivants :

	Carbone %	65,54
	Hydrogène %	5,50
15	Azote %	7,29
	Chlore %	9,22

Le spectre infrarouge du composé final est représenté sur la Figure 4 et le spectre UV sur la Figure 5, mettant en évidence 4 pics caractéristiques à 282 nm, 252 nm, 248 nm et 206 nm.

Exemple 3 - Préparation et caractérisation de _a di(tétrahydro 1,2,3,4 acridinyl-5) thio-urée (C₂₇ H₂₆ N₄ S)

La di(tétrahydro-1,2,3,4 acridinyl-5) thio urée peut 25 être représentée par la formule développée (III)

10

On ajoute à froid 4 g de THA base dans 50 ml d'éthanol absolu, dans un récipient de 150 ml muni d'un réfrigérant, d'une agitation magnétique, et pouvant être chauffé au bain-marie. On tiédit légèrement la solution pour dissoudre toute la THA. On refroidit et on introduit 5 ml de sulfure de carbone.

On agite alors à l'aide de l'agitation magnétique et on chauffe doucement pendant 2 heures. On chasse l'excès de solvant au bain-marie sous vide et on obtient une pâte visqueuse jaune qui recristallise dans une solution hydroal-coolique.

Le produit obtenu se présente sous la forme d'une poudre microcristalline jaune ayant un point de fusion de 268°C.

15 L'analyse centésimale du produit est la suivante :

Carbone % 74,03

Hydrogène % 5,98

Azote % 12,79

Chlore % 7,32

Le spectre UV est représenté sur la Figure 6 et l'on remarque 4 pics caractéristiques à 215 nm, 241,5 nm, 324,5 nm et 336,5 nm.

Exemple 4 - Préparation et caractérisation du pamoate de THA (C₃₆ H₃₀ N₂ O₆)

Le pamoate de THA peut être représentée par le formule (IV) développée suivante :

On dissout 2 g d'acide pamoïque dans 20 ml d'une solution aqueuse de pyridine à 50 % (pH = 5).

On dissout simultanément 2 g de THA base fraîchement obtenue dans 20 ml d'une solution aqueuse de pyridine à 50 %; le pH final est d'environ 10.

On mélange sous agitation magnétique les deux solutions et après une réaction exothermique on obtient un pH d'environ 6 à 8.

On concentre ensuite au bain-marie sous vide, à 10 l'aide d'une pompe à eau, jusqu'à siccité.

Le produit obtenu se présente sous la forme de fins cristaux incolores solubles dans les alcools et les glycols et ayant un point de fusion de 256°C. L'analyse centésimale donne les résultats suivants :

5

•

Carbone % 73,70

Hydrogène % 5,15

Azote % 4,77

Le spectre infrarouge du composé est représenté sur 5 la Figure 7 et son spectre UV sur la Figure 8, mettant en évidence 5 pics caractéristiques à 209 nm, 238 np, 289 nm, 302 nm et 318 nm.

Exemple 5 - Préparation et caractérisation du N(alpha-adamantanyl) THA (C23 H28 N2)

10 Le N(alpha-adamantanyl THA a la formule développée suivante:

On dissout 1,08 g de alpha-bromo-adamantane (PM = 215) dans 20 ml d'alcool éthylique absolu.

On dissout séparément 1 g de THA base dans 25 ml d'alcool éthylique absolu.

On mélange les deux solutions précédemment obtenues sous agitation magnétique; on observe un changement de pH et une réaction exothermique. On laisse la réaction se dérouler pendant 30 mn sous agitation puis on chasse l'excès d'alcool au bain-marie sous vide jusqu'à siccité. On obtient avec un rendement de 95 % environ un produit sous forme d'une poudre microcristalline incolore, insoluble dans l'eau, soluble dans les alcools, les glycols et dans l'acétone et présentant un point de fusion de 108°C.

L'analyse centésimale donne les résultats suivants :

Carbone % 66,88

Hydrogène % 7,08

Azote % 6,78

Le spectre infrarouge de ce composé est représenté 15 sur la Figure 9.

Exemple 6 - Préparation et caractérisation de la N alphaamino adamantanyl THA (C₂₃ H₃₁ N₃)

La N alpha-amino adamantanyl THA peut être représentée par la formule développée suivante :

Dans un mortier d'une capacité de 100 ml, on introduit à froid 1,18 g de chlorhydrate de THA que l'on pulvérise finement, puis par petites fractions, on introduit 0,94 g de chlorhydrate d'alpha-amino adamantane. Après mélange de ces deux poudres, on continue à pulvériser pendant encore 15 minutes à froid.

Le produit obtenu se présente sous la forme de fins cristaux incolores solubles dans les alcools, les glycols et

5

10

15

dans l'eau et ayant un point de fusion de 250°C. L'analyse centésimale donne les résultats suivants :

Carbone % 65,25

Hydrogène % 7,87

Azote % 9,94

Le spectre infrarouge du produit obtenu est représenté sur la Figure 10.

Exemple 7 - Préparation et caractérisation de la N(isatinyl-5) THA (C₂₁ H₁₇ N₃ O₂)

La N(isatinyl-5) THA peut être représentée par la formule développée suivante :

Dans un mortier d'une capacité de 100 ml, on introduit l g de THA fraîchement obtenue, finement pulvérisée, puis par petites fractions, 1,13 g de bromo-5 isatine. On maintient la pulvérisation manuelle pendant 15 minutes de manière à obtenir une poudre fine microcristalline de couleur rouge vermillon. Le produit obtenu possède un point de fusion de 140°C, est insoluble dans l'eau mais est soluble dans les alcools, les glycols et dans l'acétone.

20 L'analyse centésimale donne les résultats suivants :

Carbone % 59,48

Hydrogène % 4,8

Azote % 9,91

Le spectre infrarouge de ce composé est représenté 25 sur la Figure 11, et son spectre UV est représenté sur la Figure 12 sur laquelle on peut noter 5 pics caractéristiques à 215,5 nm, 243,5 nm, 314,5 nm, 319,5 nm et 320,5 nm.

15

Exemple 8 - Préparation et caractérisation de l'adénosinyl THA (C₂₃ H₇ N₇ O₄)

L'adénosinyl THA peut être représentée par la formule développée suivante :

On pulvérise dans les mêmes conditions que dans les exemples 6 et 7 en une poudre microcristalline très fine, 1,35 g d'adénosine base et 1,18 g de chlorhydrate de THA hydraté. Le produit obtenu se présente sous la forme de fins cristaux incolores solubles dans les alcools, les glycols dans l'eau et ayant un point de fusion de 203°C.

L'analyse centésimale de ce composé donne les résultats suivants :

Carbone % 55,07

Hydrogène % 5,62

Azote % 19,55

Le composé obtenu présente un spectre infrarouge représenté sur la Figure 13, et un spectre UV représenté sur la Figure 14 sur laquelle on remarquera des pics caractéristiques à 212,5 nm, 243,5 nm et 318,5 nm.

10

15

Exemple 9 - Préparation de la quanosinyl THA (C₂₃ H₂₇ N₇ O₅)

La guanosinyl THA peut être représentée par la formule développée suivante :

Le mode opératoire est similaire à celui décrit dans les exemples 5 et 6. On pulvérise finement au mortier 1,42 g de guanosine base et 1,18 g de THA chlorhydraté.

Le produit obtenu se présente sous la forme de fins cristaux incolores solubles dans les alcools, les glycols dans l'eau et ayant un point de fusion de 208°C.

L'analyse centésimale donne les résultats suivants :

Carbone % 53,38

Hydrogène % 5,45

Azote % 18,95

Le spectre infrarouge du composé obtenu est représenté sur la Figure 15 et le spectre UV est représenté sur la Figure 16 sur laquelle on remarquera des pics caractéristiques à 207 nm, 240,5 nm, 315 nm et 317 nm.

Exemple 10 - Préparation et caractérisation de l'inosinyl
THA (C₂₃ H₂₆ N₆ O₅)

20 L'inosinyl THA peut être représentée par la formule développée suivante :

$$\begin{array}{c} OH \\ NH_2 \cdot HCP \\ \\ HO-CH_2 \cdot O \\ \\ H \cdot OH \cdot OH \end{array}$$

Le mode opératoire est similaire à celui décrit dans les exemples 5 et 6, à savoir que l'on réduit en une fine poudre, à froid dans un mortier, sucessivement 1,18 g de THA chlorhydratée puis progressivement par petites portions 1,35 g d'inosine base en prolongeant la pulvérisation pendant 15 minutes. Le produit obtenu se présente sous la forme de fins cristaux incolores solubles dans les alcools, les glycols, dans l'eau et ayant un point de fusion de 216°C.

L'analyse centésimale donne les résultats suivants:

Carbone % 54,98

Hydrogène % 5,41

Azote % 16,72

Le spectre infrarouge du composé obtenu est représenté sur la Figure 17 et son spectre UV est représenté sur la Figure 18 sur laquelle on remarque des pics caractéristiques à 213,5 nm, 243,5 nm et 319,5 nm.

Exemple 11 - Préparation et caractérisation de l'alphacétoglutarate de THA (C18H20N2O5)

L'alpha-cétoglutarate de THA peut être représenté 20 par la formule suivante :

10

15

10

20

25

$$(XI)$$
 (XI)
 (H_2O)

Le mode de préparation est similaire au mode de préparation du composé de l'Exemple 2, l'acide parachlorophénoxyacétique étant remplacé par l'acide alpha-cétoglutarique et le mélange de ce composé avec la THA étant progressivement neutralisé.

On obtient après chasse de l'excès d'éthanol, une masse visqueuse blanche.

Le composé final se présente sous la forme d'une poudre microcristalline ou de fins cristaux incolores ayant un point de fusion de 122°C. Le spectre UV montre les bandes caractéristiques de la THA. Le spectre infrarouge du composé final est représenté sur la Figure 19 et son spectre de Résonance Magnétique Nucléaire est représenté sur la Figure 20.

15 <u>Exemple 12</u> - <u>Activité biologique de l'ascorbate de THA</u>

a) <u>Etude comparative de la toxicité aiguë de l'ascorbate de</u>
<u>THA et du chlorhydrate de THA</u>

Des lots de souris Swiss reçoivent par voie intrapéritonéale (i.p.) une solution d'ascorbate de THA et de chlorhydrate de THA à des concentrations de 20, 30, 40, 50 et 60 mg/kg exprimées en base.

A des doses de 50 et 60 mg/kg, la mortalité est totale dans l'heure qui suit l'administration des deux substances. Les symptomes prémortels sont identiques, aussi bien avec la THA qu'avec l'ascorbate de THA et correspondent à une hyperactivité cholinergique : tremblements, convulsions, hypersensibilité réflexe aux chocs et aux bruits, sudation et salivation intenses. Les animaux meurent en

10

15

25

30

35

hypertonie musculaire, avec la présence post-mortem de myoclonie.

Les DL calculées sont de 37 mg pour le chlorhydrate de THA (mortalité totale à 50 mg et survie totale à 20 mg/kg) et de 26 mg pour l'ascorbate de THA.

La toxicité aiguë de l'ascorbate est donc plus importante que celle du chlorhydrate pris à doses équimoléculaires, rapportée à la base. Dans les deux cas, la mortalité est observée dans les deux heures qui suivent l'administration i.p. de la substance.

Classiquement, chez l'homme, la dose thérapeutique de la THA est de 100 à 200 mg par 24 heures per os, soit 1,6 à 3,2 mg/kg, ce qui correspond au 1/12ème environ de la DL 50 (i.p.) chez la souris. En conservant le même rapport, la posologie serait de 1 à 2 mg/kg pour l'ascorbate de THA par jour chez l'homme, soit 70 à 140 mg par 24 h.

b) Etude comparée de l'hépatotoxicité de l'ascorbate de THA et du chlorhydrate de THA

- PRINCIPE

Chez le rat normal, aucune hépatotoxicité n'est constatée après administration de THA purissime.

Complémentairement, et aux fins de comparaison, on provoque chez le rat une cirrhose par injection répétée de tétrachlorure de carbone afin d'étudier sur ce modèle les effets de la THA sous forme de chlorhydrate ou d'ascorbate.

- PROTOCOLE EXPERIMENTAL

30 rats longs Evans (Janvier) d'un poids compris entre 450 et 550 g, d'un âge de 5 à 6 mois, sont mis en stabulation pendant l mois dans l'animalerie (température, degré d'humidité, ventilation contrôlés) et sont répartis en trois lots de 10 par tirage au sort.

Tous les animaux reçoivent alors par voie orale pendant quatre jours, à raison d'une administration par jour (entre 11 h et 11 h 30), 1,25 mg/kg de tétrachlorure de carbone mélangé à parties égales à de l'huile d'olive.

15

20

Les troisième et quatrième jours, les animaux reçoivent par voie intrapéritonéale après la 3ème administration de tétrachlorure (1/2 h après) et 4 fois (12 h, 20 h, 8 h, 16 h):

- soit du soluté physiologique [1 ml/kg (10 rats)]
- soit du soluté de chlorhydrate de THA (2 mg/kg/ml) correspondant à 1,57 mg de THA sous forme de base (10 rats)
- soit de l'ascorbate de THA (2 mg/kg/ml) correspon-10 dant à 1,06 mg de THA (10 rats)

Une heure après la dernière administration intrapéritonéale, les animaux sont examinés pour l'établissement d'un score neurologique, puis sacrifiés (après pesée). Un échantillon de sang est prélevé, pour l'étude des enzymes hépathiques, sur de l'héparine, et le plasma, rapidement séparé après centrifugation, est conservé à 0°C jusqu'au lendemain.

Le foie est observé macroscopiquement, et fixé dans du milieu de Bouin et du formol calcique pour l'étude microscopique ultérieure.

- RESULTATS

1 - Etude de l'évolution du poids des rats

Trois rats sont morts lors de l'injection du tétrachlorure de carbone à J1, J2 et J3.

Dans le tableau I sont rassemblés les poids moyens des rats avant traitement et à la fin des traitements (en g):

<u>Tableau I</u>: Evolution du poids des rats

		Témoin	Chlorhydrate de THA	Ascorbate de THA
	•	(8 rats)	(9 rats)	(9 rats)
30	Avant			
	traitement	495 <u>+</u> 10	487 <u>+</u> 10	491 <u>+</u> 12
	A la fin des			
	traitements	464 <u>+</u> 10	454 <u>+</u> 12*	. 453 <u>+</u> 13
	* P<0,05 -	Comparais	on par le test de Stu	dent entre avant
35		et après	traitement.	

10

 $\mathcal{J}_{i}^{(1)}:$

La seule différence observée entre les trois groupes est due à l'hépatotoxicité par le tétrachlorure qui se traduit par une perte de poids de l'ordre de 6 à 8 %.

Etude de l'aspect macroscopique du foie

Après administration de tétrachlorure, une stéatose avec cytolyuse se développe progressivement. Au quatrième jour, l'aspect est caractéristique chez les animaux témoins :

- une couleur ocre-rosée presque rousse,
- des granulations punctiformes sur l'ensemble des lobes,
- parfois des hématomes hémorragiques.

Il ne s'agit pas d'une cirrhose de type alcoolique, mais plutôt d'une hépatite de type graisseux.

Le traitement par l'ascorbate ou le chlorhydrate de 15 THA ne modifie pas profondément l'aspect macroscopique du foie.

3 - Etude du comportement et de l'activité neurologique du rat

Pour chaque rat, les réflexes suivants ont été 20 étudiés avec la cotation ci-dessous :

- réflexe cornéen	normal 0	
·	absent 1	pour chaque oeil
- réponse auriculaire	normal 0	

absent 1 pour chaque oreille

25 - réflexe d'aggripement normal 1

> absent 0 pour chaque patte antérieure

- réaction de placement normal 2

une seule patte 1

30 absent 0

> - perte d'appui normal 1

> > absent 0 pour chacune des quatres pattes

- réflexe de redresnormal 1 35 sement sur le dos absent 0

	•	chute	tombe sur les quatres
			pattes 1
			tombe sur le côté 0
	- tests d'équilibre	plan incliné	retourne en moins de
5			15 secondes 2
			de 15 à 30 s 1
		:	plus de 30 s 0
		barre horizont	ale 1 - 0
	- réflexe de flexion	normal 1	
10		absent 0	
	- mobilité spontanée	normal 2	
		amoindrie 1	
		absente 0	
	Le score norma	l (somme des cot	ations) est de 24 chez
15	le rat jeune indemne de	e toute patholog	gie.
	Le Tableau II :	cassemble les ré	sultats donnés avec la
•	tétrachlorure de carbon	ne et les différ	cents traitements.
	Tableau II : Score neur	cologique	
	- Rat tétrachlorure seu	ıl	
20	(8 rats)		- 18 <u>+</u> 1
	- Rat tétrachlorure + 7	PHA	
	(9 rats)		- 18 <u>+</u> 1
	- Rat tétrachlorure + a	scorbate de TH	A
	(9 rats)		- 18 <u>+</u> 1
25	. Aucune différe	nce n'est obse	rvée entre les diffé-
	rents traitements sur]	le score global,	, cependant, il existe
	une différence concern		
	quantifiée par le nomb		
	minute dans un optovari		
30	Tableau III : Mobilité s	spontanée des ra	ts dans un optovarimè-
	tre		
	Mobilité d	des rats (nombr	e de rayons/min)
	- Rat tétrachlorure seu	il	·
	(8 rats)		224 <u>+</u> 15
35	- Rat tétrachlorure + T	'HA	

15

30

35

(9 rats) ** 140 ± 16

- Rat tétrachlorure + ascorbate de THA

(9 rats) 229 ± 10

** p≤0,01 - Comparaison avec les animaux traités par le seul tétrachlorure de carbone.

La THA entraîne une diminution très importante de l'activité motrice spontanée, les rats restent prostrés dans la cage. L'ascorbate de THA n'a pas cette action sans doute en raison de l'action psychostimulante de l'ascorbate.

10 4 - <u>Résultats biologiques sur le plasma</u> Les enzymes suivantes ont été mesurées :

ASAT	(Aspartate amino transférase)	normale	0.28	UI/1
ALAT	(Alanine amino transférase)	normale	0.44	UI/l
P.OH	(Phosphatase alcaline)	normale	0.69	UI/l
GT	(Glutamine transférase)	normale	0.43	UI/l

Dans le Tableau IV sont rassemblés des résultats biologiques.

Tableau IV: Résultat du bilan enzymatique hépatique

		ASAT	ALAT	P.OH	8 GT
20 [.]	- tétrachlorure seul				
	(8 rats)	224 <u>+</u> 15	761 <u>+</u> 212	135 <u>+</u> 10	6 <u>+</u> 2
	- tétrachlorure + THA				
	(9 rats)	1591 <u>+</u> 400**	1914 <u>+</u> 471	146 <u>+</u> 10	3 <u>+</u> 1
	- tétrachlorure +				
25	ascorbate de THA	•	·		
	(9 rats)	680 <u>+</u> 99	814 <u>+</u> 144	161 <u>+</u> 18	4 <u>+</u> 1
	* $p < 0,05 - ** p < 0,01$				

L'injection de tétrachlorure entraîne une augmentation des transaminases ASAT et ALAT ainsi que de la phosphatase alcaline (P.OH). O l'inverse, la GT n'est pas élevée, contrairement à ce qui est observé dans le cas de cirrhose alcoolique. Le modèle concerne donc l'activité et la lyse des cellules hépatiques. Les résultats des essais ci-dessus montrent clairement que l'ascorbate de THA est moins toxique que la THA sur des cellules hépatiques déjà altérées in vivo.

10

15

25

c) <u>Etude préliminaire sur le traitement de patients atteints</u> <u>du Sida par l'ascorbate de THA</u>

L'ascorbate de THA obtenu à partir de THA purissime a une très faible hépatotoxicité.

L'activité sur le domaine cholinergique de la THA a été démontrée chez l'animal et chez l'homme. La THA inhibe la cholinestérase et augmente les transferts de choline au niveau des terminaisons nerveuses.

Il en est de même pour l'ascorbate de THA dont l'action est plus importante sur les rétro-virus. Sa forme galénique hydrosoluble permet les perfusions et les injections intra-veineuses en milieu hospitalier.

Appliqué sur 20 patients atteints du virus HIV 1, (l'un des virus responsables du SIDA) l'ascorbate de THA a donné de très bons résultats :

- accroissement du nombre des lymphocytes CD 4 des patients dans des proportions significatives;
- diminution des Antigènes p 24,
- 20 régression des maladies opportunistes.

On n'a constaté aucune hépatotoxicité sur les malades traités. L'ascorbate de THA est aussi actif que le THA pour le traitement du SIDA, à des doses plus faibles que la THA base et il peut être administré en perfusion grâce à sa solubilité dans l'eau, ce qui présente un gros avantage. Ainsi qu'on l'a mentionné précédemment, la posologie est de 70 à 140 mg par 24 h.

REVENDICATIONS

1. Composés chimiques dérivés de la 5-amino 1,2,3,4-tétrahydroacridine (THA) répondant à la formule générale :

dans laquelle :

5

10

20

25

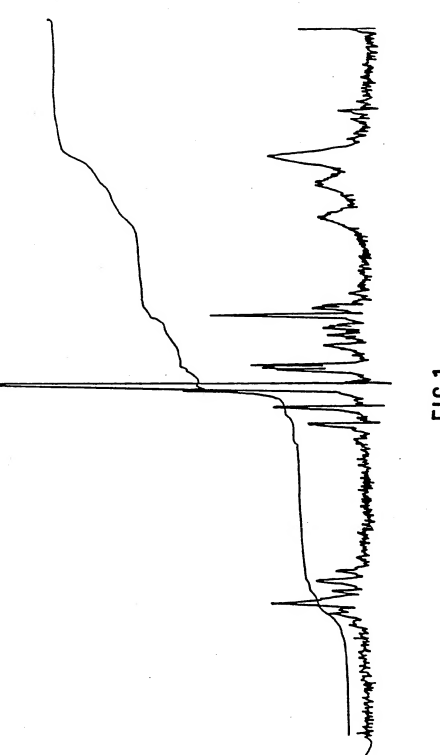
R représente

- un groupement glycosyle éventuellement substitué par une base purine,
- un groupement thio-carbamyle, auquel cas ledit groupement est commun à deux molécules de THA qui lui sont liées par le groupement -NH en position 5,
 - un groupement adamantyle éventuellement substitué,
 - un groupement isatinyle,
 - un groupement alpha-cétoglutaryle,
- un groupement H₂Z, dans lequel Z représente un 15 reste d'un monoacide ou d'un diacide, sous forme ionique et lié de manière non covalente à la molécule du composé,
 - un atome d'hydrogène, auquel cas le composé est présent sous forme de complexe comprenant au moins une molécule de THA associée à au moins une molécule choisie parmi l'alpha-adamantane, l'alpha-amino adamantane et un nucléoside tel que l'adénosine, la guanosine ou l'inosine.
 - 2. Composés selon la revendication 1, caractérisés en ce que R est différent de $\rm H_2Z$, et en ce que lesdits composés se présentent sous forme de sels pharmaceutiquement acceptables.
 - 3. Composés selon l'une des revendications 1 ou 2, caractérisés en ce qu'ils se présentent sous forme de mélanges racémiques ou sous forme de stéréoisomères.
 - 4. Composés selon l'une quelconque des revendica-

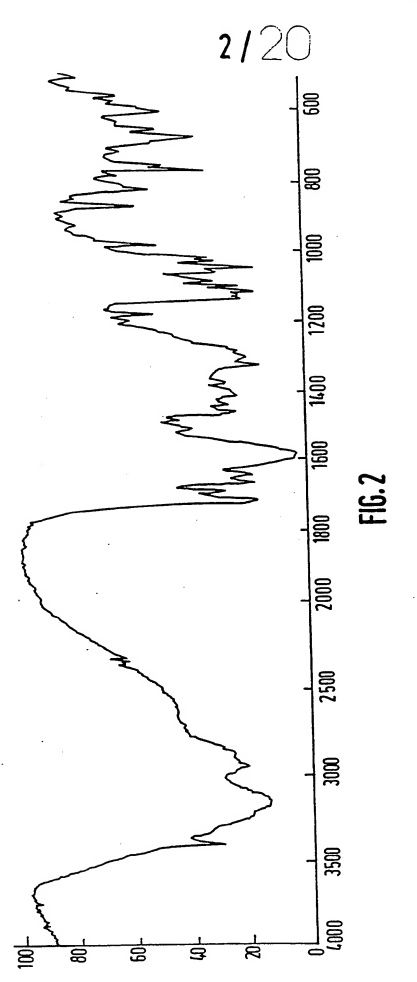
- tions 1 à 3, caractérisés en ce que R est un groupement ascorbyle.
- 5. Composés selon l'une quelconque des revendications l à 3, caractérisés en ce que R est un groupement inosinyle, adénosinyle ou guanidosinyle, éventuellement substitué.
- 6. Composés selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, caractérisés en ce que R est un groupement thio-carbamyle, ledit composé étant une di(tétrahydro 1, 2, 3, 4-10 acridinyl-5) thio urée.
 - 7. Composés selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, caractérisés en ce que R est un groupement alpha-adamantanyle.
- 8. Composés selon l'une quelconque des revendica-15 tions 1 à 3, caractérisés en ce que R est un groupement alpha-amino-adamantanyle.
 - 9. Composés selon l'une quelconque des revendications l à 3, caractérisés en ce que R représente le groupement H_2Z , ledit composé étant sous forme d'un sel de pamoate.
- 20 10. Médicaments contenant au moins un des composés selon l'une quelconque des revendications 1 à 2
 - 11. Médicaments contenant au moins le sel de p-chlorophénoxyacétate de THA.
- 12. Médicaments selon l'une des revendications 10 et
 25 11, pour le traitement des maladies dégénératives ou atrophiques, en particulier les démences séniles de type Alzheimer,
 la sclérose en plaques, la myopathie de Duchesne et le Sida.
- 13. Composition pharmaceutique, caractérisée en ce qu'elle contient une quantité efficace de sel de p-chloro phénoxyacétate de THA ou d'au moins un composé selon l'une quelconque des revendications 1 à 9 en association avec un ou plusieurs diluants ou adjuvants compatibles et pharmaceutiquement acceptables.
- 14. Composition selon la revendication 13, caracté-35 risée en ce qu'elle est destinée au traitement du Sida, des

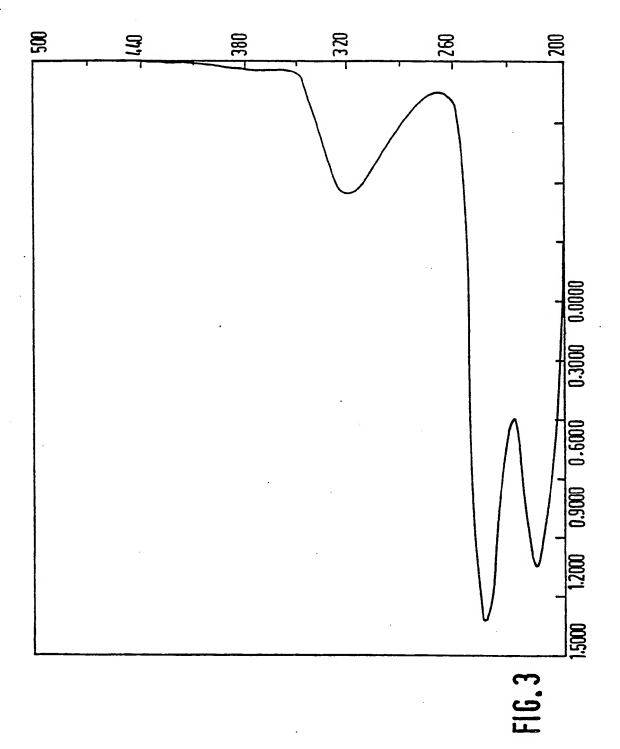
maladies dégénératives ou atrophiques, en particulier les démences séniles de type Alzheimer, la sclérose en plaques, la myopathie de Duchesne et autres.

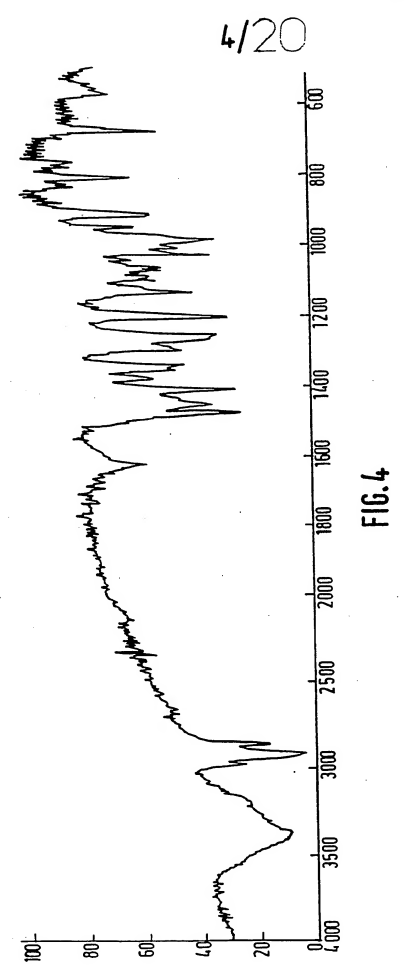
- 15. Composition pharmaceutique selon l'une des revendications 13 ou 14, présentée en vue de l'administration orale, parentérale ou intraveineuse.
- 16. Procédé de traitement de maladies dégénératives ou atrophiques, en particulier des démences séniles de type Alzheimer, de la sclérose en plaques, de la myopathie de Duchesne et du Sida par administration d'au moins un des composés selon l'une des revendications 1 à 10 ou d'un sel de p-chlorophénoxyacétate de THA.

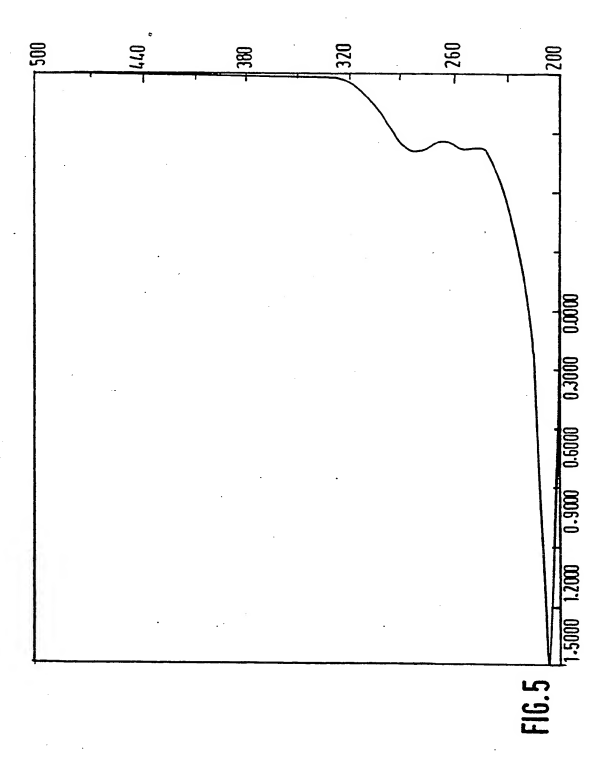


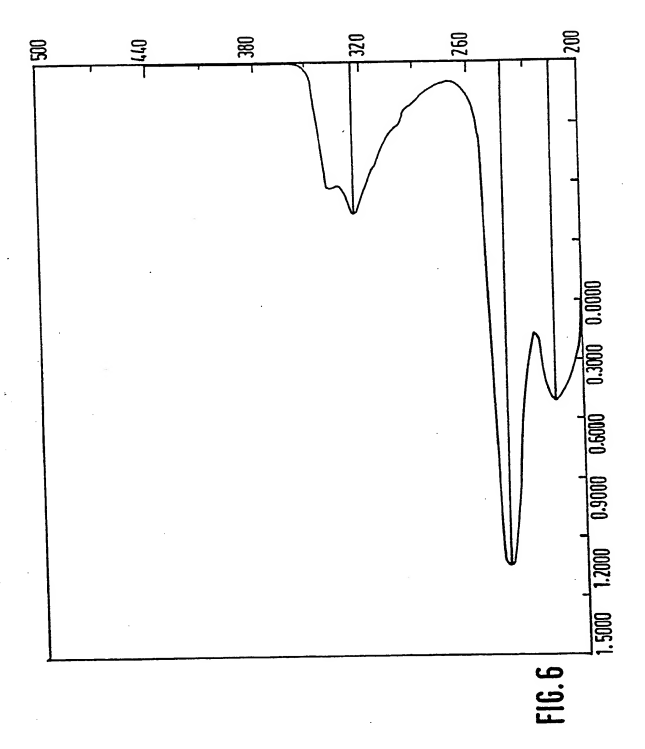
F. J. J.

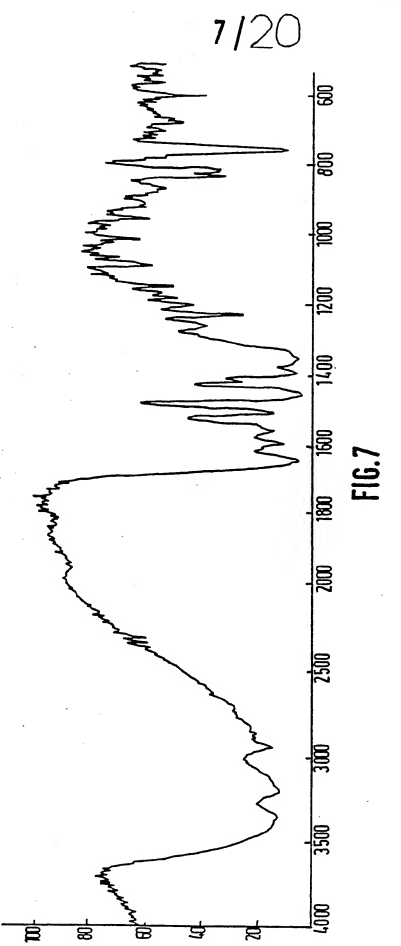






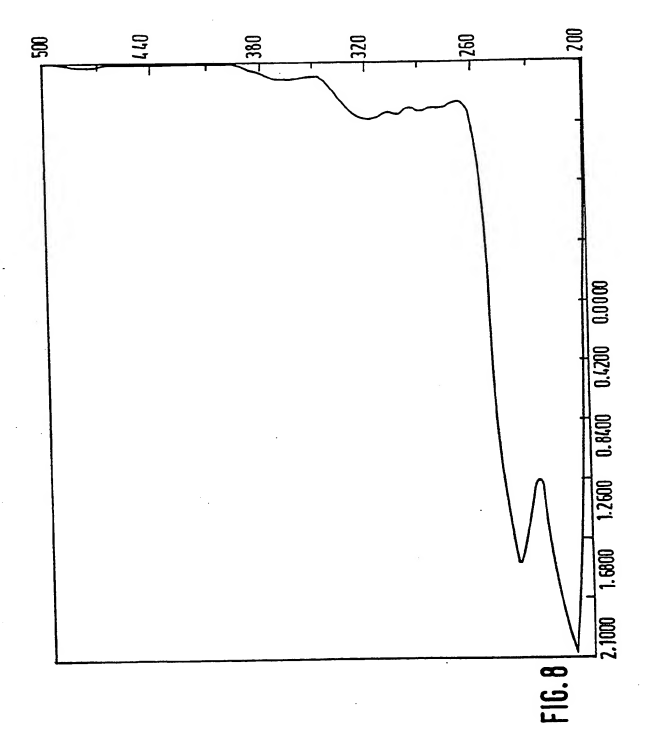


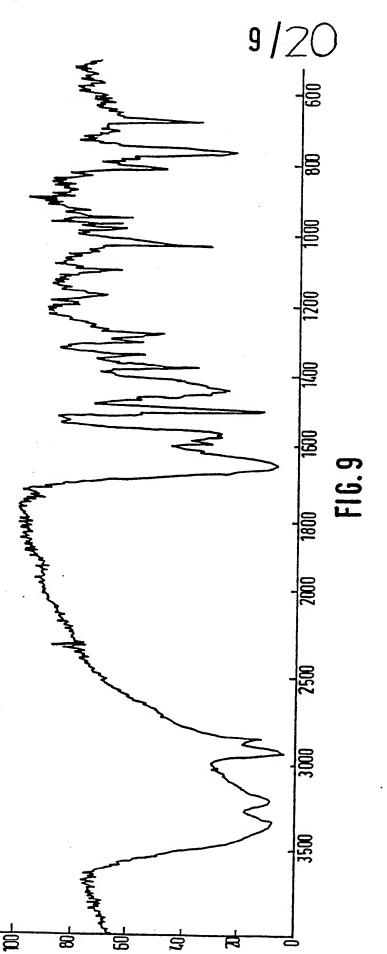


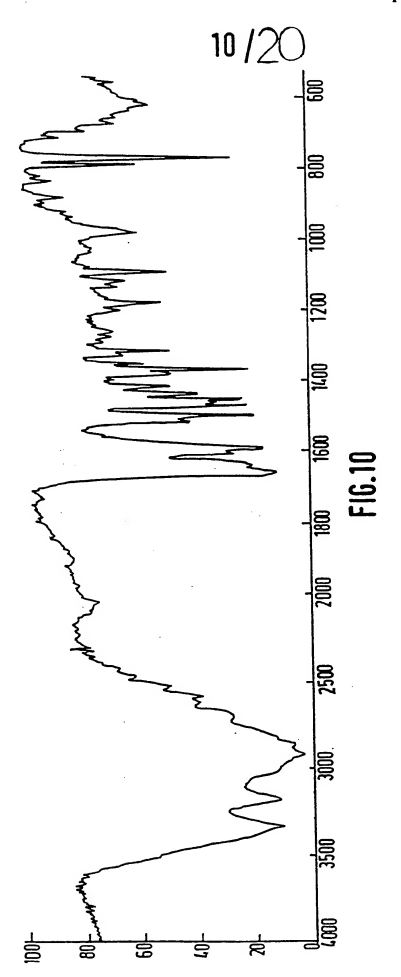


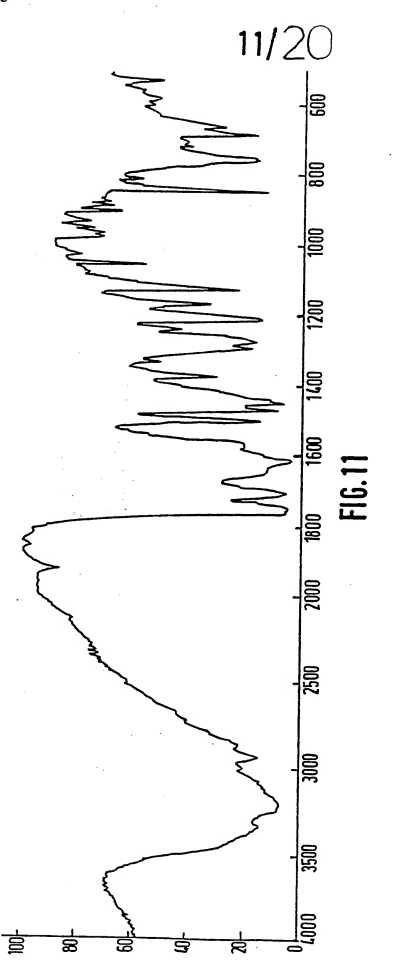
Ž.

8/20

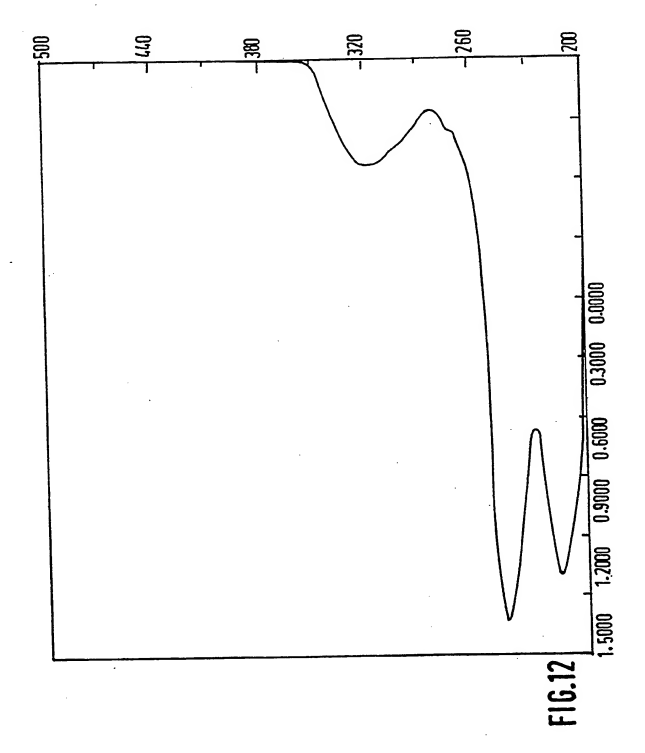


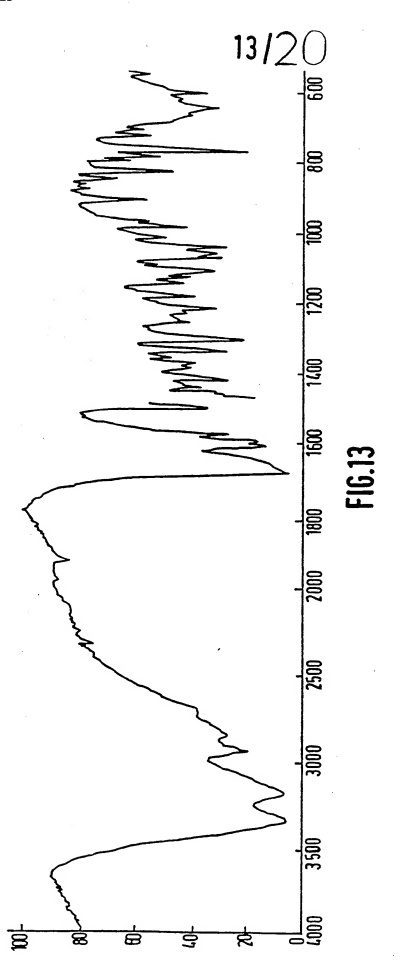




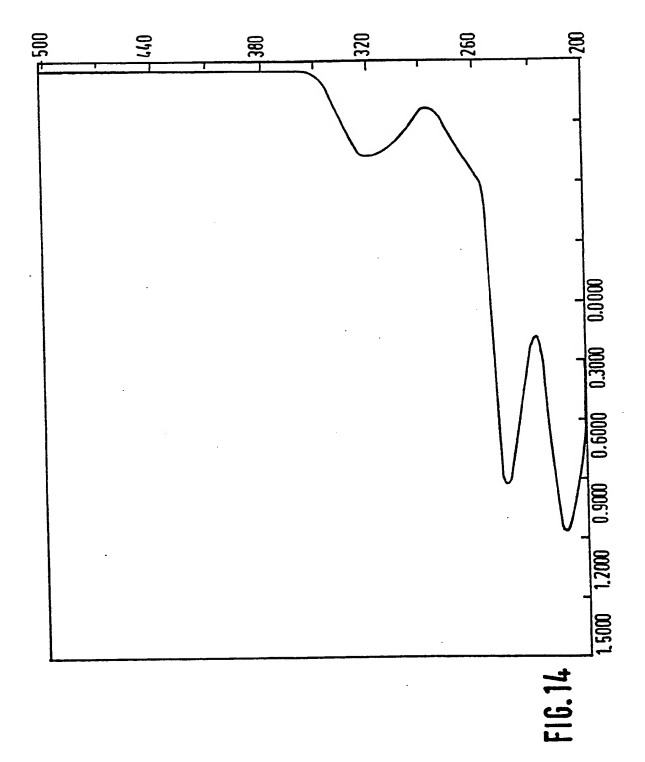


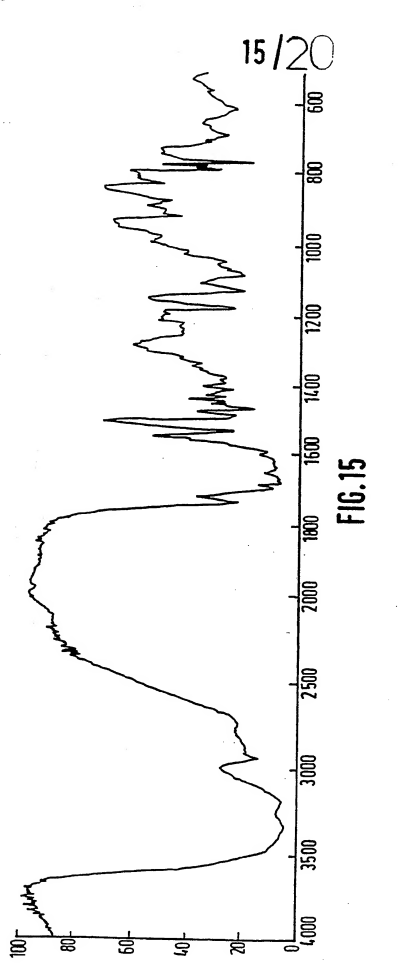
12/20



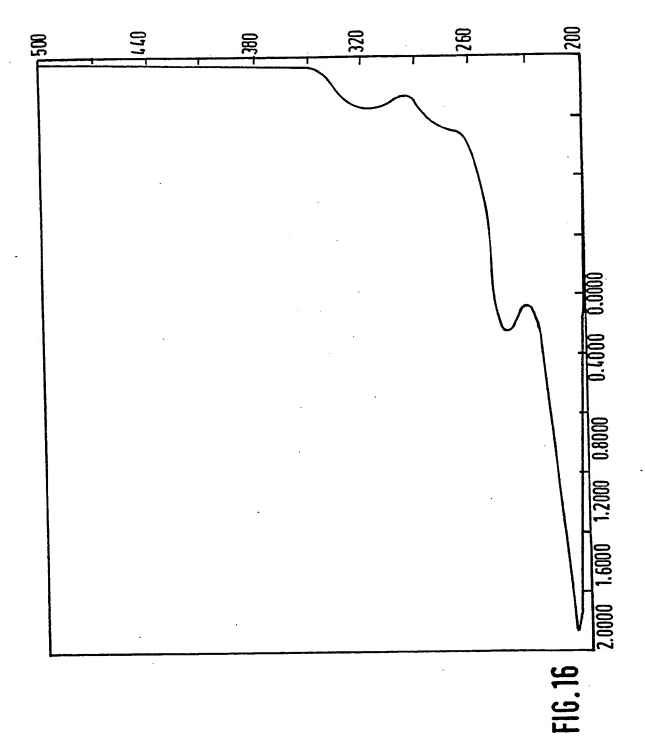


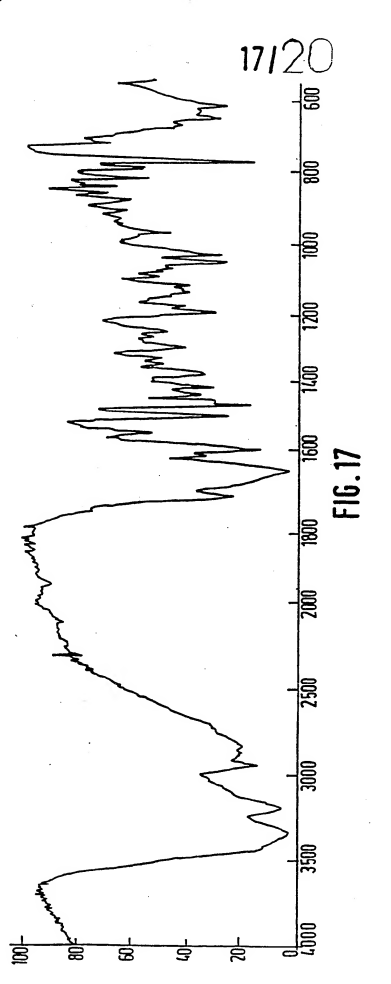




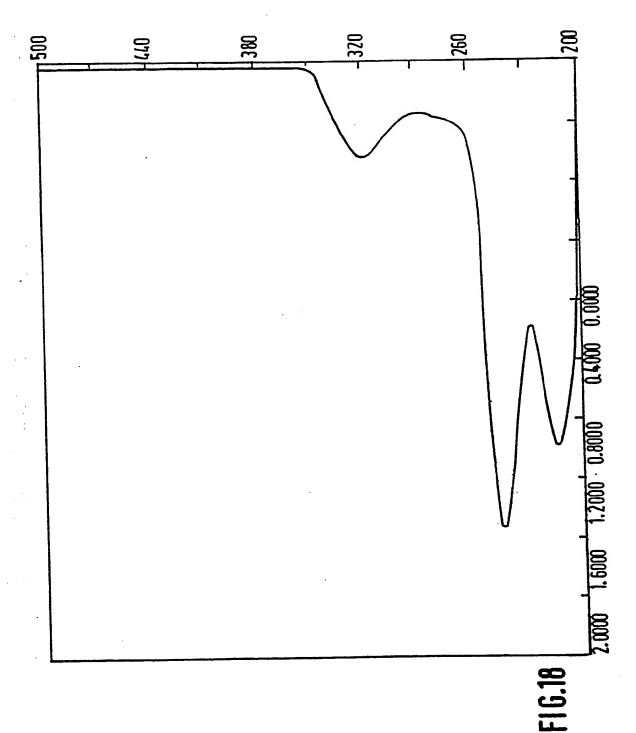


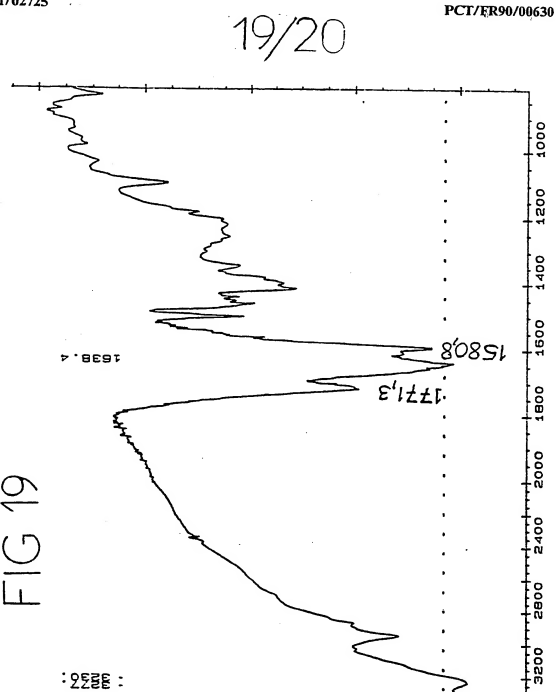
16/20





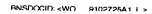






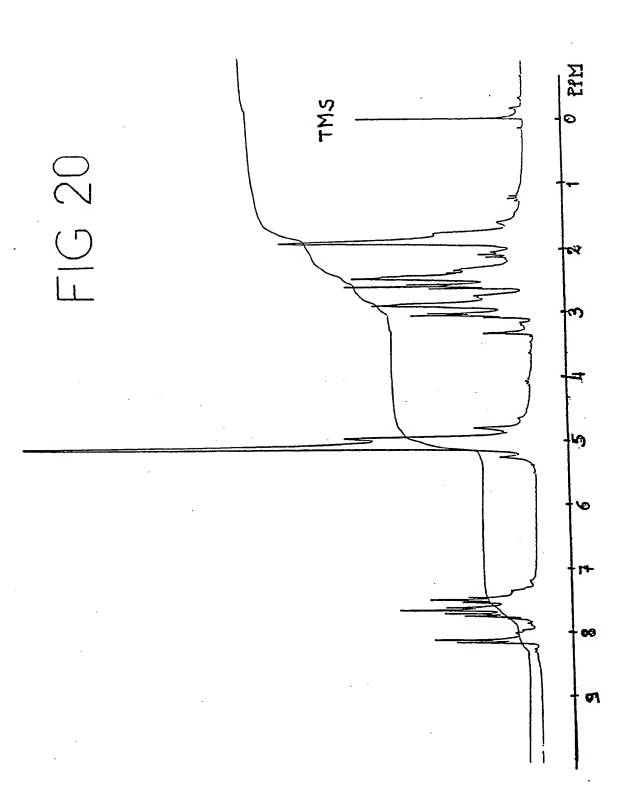
ΘÉ

So



оė

οģ



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No PCT/FR 90/00630

C 07 D 219/10, A 61 K 31/435, C 07 D 401/00, II. FIELDS SEARCHED Minimum Documentation Searched: Classification System Classification System Classification Symbols IPC C 07 D 219/00, C 07 D 401/00, C 07 H 19/00 Documentation Searched other than Minimum Documentation to the Extent that such Documents are Included in the Fields Searched: III. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT: Category: Category: Citation of Document, II with indication, where appropriate, of the relevant passages: I Relevant to Claim No. II	I. CLAS	SIFICATION OF SUBJECT MATTER (14	100-15	T/FR 90/00630
III. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT? Category* Citation of Documentation Searched other than Minimum Documentation to the Extent that such Documents are included in the Fields Searched. III. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT? Category* Citation of Document. " with indication, where appropriate, of the relevant passages." Relevant to Claim No. 1/2 X FR, M, 3860 (MADDAM AG) X FR, M, 3860 (MADDAM AG) A EP, A, 0319429 (MITSUBISHI KASEI CORP.) 7 June 1989 See the whole document (cited in the application) A EP, A, 0319429 (MITSUBISHI KASEI CORP.) 7 April 1988 See claims A Chemical Abstracts, volume 108, no. 13, 28 March 1988, (Columbus, Chio, US), J.S. Bindra et al.: "Synthesis, pharmacological activities, and physico- chemical properties of 4-(substituted./. **Social Estapores of cited documents: " **Social Estapores of cited documents: " **Social Estapores of cited documents: " **Social Estapores of cited documents are application of control with the epideciston of accourant meaning of an and epideciston of control with the epideciston of accourant meaning of the control of the contro	Accordin	ng to International Patent Classification (IPC) or to both	lassification symbols apply, indicate all) 6	
III. FIELDS SEARCHED Minimum Documentation Searched Classification System Classification System Classification Symbols TPC ⁵ C 07 D 219/00, C 07 D 401/00, C 07 H 19/00 Documentation Searched other han Minimum Documentation to the Extent that such Documents are included in the Firlds Searched. III. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT: Classopy* Classification of Document to the Extent that such Documents are included in the Firlds Searched. X FR, M, 3860 (MADAM AG) 28 February 1966 See the whole document (citted in the application) A EP, A, 0319429 (MITSUBISHI KASEI CORP.) 7 June 1989 See Claims A WO, A, 88/02256 (N. SUMMERS) 7 April 1988 See Claims A Chemical Abstracts, volume 108, no. 13, 28 March 1988, (Columbus, Chio, US), J.S. Bindra et al.: "Synthesis, pharmacological activities, and physico- chemical properties of 4-(substituted./. **Social Categories of cited documents in which is not considered to be of particular resevance **Concurrent which may throw doubts on month claimful owhich is cited to exclusive the published on or after the minimabonal which may throw doubts on month claimful owhich is cited to exclusive the published on or determined on the colument of concurrent which may throw doubts on month claimful owhich is cited to exclusive the published on or determined on the columning of concurrent which may throw doubts on month claimful owhich is cited to exclusive the cultication and collected to considered to movie an inventor seal of concurrent which may throw doubts on month claimful owhich is cited to exclusive the cultication and collected to considered to involve an inventor seal of concurrent which may throw doubts on month claimful owhich is cited to exclusive the cultication and collected to considered to involve an inventor seal or considered to involve an inventor seal or considered to move an inventor seal or considered to involve and inventor and collected to consider the claimed minimation and collected to consider the collected minimation and collected to inv		C 07 D 219/10. A 61 K 31/439	C 07 D 401 (00	
THE FIELDS SEARCHED Minimum Documentation Searched Classification Symbols TPC5 C 07 D 219/00, C 07 D 401/00, C 07 H 19/00 Documentation Searched other than Minimum Documentation to the Extent that such Documents are included in the Freios Searched 1 III. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT * Citation of Document, ¹¹ with indication, where appropriate of the relevant bassages Relevant to Claim No. ¹² X FR, M, 3860 (MADAM AG) 28 February 1966 See the whole document (cited in the application) A EP, A, 0319429 (MITSUBISHI KASEI CORP.) 7 June 1989 See claims A WO, A, 88/02256 (W. SUMMERS) 7 April 1988 See claims A Chemical Abstracts, volume 108, no. 13,	IPC	: C 07 H 19/00, A 61 K 31/70	5, C 07 D 401/00,	
TIPE C C 07 D 219/00, C 07 D 401/00, C 07 H 19/00 Documentation Seatched other than Minimum Documentation to the Extent that such Documents are included in the Field's Seatched. III. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT. Category.* Citation of Document. If with indication, where appropriate, of the relevant bassages. X FR, M, 3860 (MADAM AG) 28 February 1966 See the whole document (cited in the application) A EP, A, 0319429 (MITSUBISHI KASEI CORP.) 7 June 1989 See claims A WO, A, 88/02256 (W. SUMMERS) 7 April 1988 See claims A Chemical Abstracts, volume 108, no. 13, 28 March 1988 (Columbus, Ohio, US), J.S. Bindra et al.: "Synthesis, pharmacological activities, and physico-chemical properties of 4-(substituted./. *Social categories of other many throw doubts on pronty claimfal or which is active of establish the published on or after the mirrasponal filing date or which is active of establish the published on or after the mirrasponal filing date or chemical properties of 4-(substituted./. *Social categories of order document but published on or after the mirrasponal filing date or chemical properties of the artificing date of colument which may throw doubts on pronty claimfal or which is active of establish the published on or after the mirrasponal filing date or chemical properties of the artificing date of colument which may throw doubts on pronty claimfal or which is active to establish the published for the mirrasponal filing date or colument mirrasponal filing date but selet want for communical color or the color mirrasponal filing date but selet want for communical color or cannot be considered to mirrow and communication of the international filing date but selet want for cannot be considered to mirrow and communication of the international filing da	II. FIELD			
Catagory Citation of Document, It with indication, where appropriate of the relevant posture of a comment of the extent that such Documents are included in the Fields Searched III. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
TIL DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category* Cat	Classificat	tion System		
Documentation Searched other than Minimum Documentation to the Extent that such Documents are included in the Firlds Searched. III. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT. Category.* Citation of Document. If with indication, where appropriate, of the relevant beassages. If Referent to Claim No. 12 X FR. M., 3860 (MADAM AG) 28 February 1966 See the whole document (cited in the application) A EP, A, 0319429 (MITSUBISHI KASEI CORP.) 7 June 1989 See claims A Wo, A, 88/02256 (W. SUMMERS) 7 April 1988 See claims A Chemical Abstracts, volume 108, no. 13, 28 March 1988, (Columbus, Chio, US), J.S. Bindra et al.: "Synthesis, pharmacological activities, and physico-chemical properties of 4-(substituted./. *Social categories of cited documents: " "A" document defining the general state of the art which is not consistence to be of perficulted relevance." "E state document by thow doubts on priority clients or other security relevance." "To document which may know doubts on priority clients or citation or other special reason is a specifical or other main or other special reason is a specifical or other main or other special reason is a specifical or other main or other special reason is a specifical or other main or other special reason is a specifical or other main or other special reason is a specifical or other main or other special reason is a specifical or other main or other special reason is a specifical or other main or other special reason is a specifical or other main or other special reason is a specifical or other main or other special reason is a specifical or other main or other special reason is a specifical or other main or other main or other special reason is a specifical or other main or other special reason is a specifical or other main or other special reason is a specifical or other main or other special reason is a specifical or other main or other special reason is a specifical or other main or other special reason is a specifical or other main or other special reason is a specifical or other			Classification Symbols	
III. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT: Category* Clistion of Document. " with indication, where appropriate, of the relevant bassages:	IPC ⁵	C 07 D 219/00, C 07 D	401/00, С 07 Н 19/00	
Citation of Document, "I with indication, where appropriate, of the relevant passages." Relevant to Claim No. D Relevant to Claim No. D Relevant to Claim No. D 1,3,10,11,1 1,10,12 Relevant to Claim No. D 1,3,10,11,1 1,10,12 1,10,12 1,10,12 Relevant to Claim No. D 1,3,10,11,1 1,10,12 1,10,12 1,10,12 1,10,12 Relevant to Claim No. D 1,3,10,11,1 1,10,12 1,10,12 1,10,12 1,10,12 1,10,12 In 1,10,12	·	Minimum Documentation Searched Classification Symbols Concumentation Searched other than Minimum Documentation to the Extent that such Documents are included in the Fields Searched Documents Considered to Be Relevant Ty Clastic of Document, II with indication, where appropriate, of the relevant bassages: I Relevant to Claim No. D. FR, M, 3860 (MADAM AG) 28 February 1966 see the whole document (cited in the application) EP, A, 0319429 (MITSUBISHI KASEI CORP.) 7 June 1989 see claims Wo, A, 88/02256 (W. SUMMERS) 7 April 1988 see claims Chemical Abstracts, volume 108, no. 13, 28 March 1988, (Columbus, Ohio, US), J.S. Bindra et al.: "Synthesis, pharmacological activities, and physico-chemical properties of 4-(substituted /. Lai caregones of cited documents: " Document defining the general state of the art which is not minimated to be of particular relevance and the comment of the properties of the same patent family of the comment of the relevance and the comment of the properties of the art which is not minimated to be of particular relevance and the comment of the properties of the pr		
Second categories of cited documents: **Social categories of cited documents: **A comment defining the general state of the ari which is not considered to be of particular relevance. **Comment defining the general state of the ari which is not considered to be of particular relevance. **Comment defining the general state of the ari which is not considered to be of particular relevance. **Comment defining the general state of the ari which is not considered to be of particular relevance to be of particular relevance. **Comment defining the general state of the ari which is not considered to be of particular relevance to be of particular relevance to be of particular relevance. **Comment defining date: **Comment which may throw doubts on proority claim(s) owhich is clied to established more than one and disciousness or sold particular relevance to a post of cannot be considered to involve an inventive step when the occurrent of particular relevance is commented with one or more such document audition being date of more and the commented of the step date of the actual Completion of the international fiting date but itself than the priority date claimed. **Comment such additional step date of another relevance the claimed with the actual completion of the international fiting date but itself than the priority date claimed. **Comment such additional step date of another relevance the claimed with the actual completion of the international fiting date but itself than the priority date claimed. **Comment defining date date o	III. POCI	IMENTS CONCINEDED TO DE DEL DEL		551
FR, M, 3860 (MADAM AG) 28 February 1966 see the whole document (cited in the application) A EP, A, 0319429 (MITSUBISHI KASEI CORP.) 7 June 1989 see claims A WO, A, 88/02256 (W. SUMMERS) 7 April 1988 see claims A Chemical Abstracts, volume 108, no. 13, 28 March 1988, (Columbus, Ohio, US), J.S. Bindra et al.: "Synthesis, pharmacological activities, and physico- chemical properties of 4-(substituted_/. *Social categories of cited documents: " "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of bardular revenue to reconstitute of the considered to be of bardular revenue to the considered to be of bardular revenue to which is cited to establish the publication date of more which is cited to establish the publication date of more which is cited to establish the publication date of another criation or other special reason its specified" "O" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another criation or other special reason its specified" "O" document meeting to an orial disclosure. Use, exhibition or other means of the comment of the international filing date but its of the Actual Completion of the International Fairing date but its of the Actual Completion of the International Search 23 November 1990 (23.11.90) *Signature of Authority I 1,10,12 1,10,12 1,10,12 1,10,12 1,10,12 1,10,12 1,10,12 1,10,12 1,10,12 1,10,12 1,10,12 1,10,12 1,10,12 1,10,12 1,10,12 1,10,12	_	Citation of Document II with in the		*4
28 February 1966 see the whole document (cited in the application) A EP, A, 0319429 (MITSUBISHI KASEI CORP.) 7 June 1989 see claims A WO, A, 88/02256 (W. SUMMERS) 7 April 1988 see claims A Chemical Abstracts, volume 108, no. 13, 28 March 1988, (Columbus, Chio, US), J.S. Bindra et al.: "Synthesis, pharmacological activities, and physico- chemical properties of 4-(substituted /. *Special categories of cited documents: " *Special categories of cited documents to the air which is not considered to be of barncular retevance *Secured defining the general state of the air which is not considered to be of barncular retevance *E earlier document but published on or after the international filing date of considered to be of barncular retevance *Comment which may throw doubts on priority claimfol or other marks of the considered novel or camed to be considered to myotive an other marks *Cocument retermine and postcious or date of another critation or apacies reason that specialized or another considered novel or camed to be considered to myotive an other marks *Cocument published prior to the unternational filing date but later than the priority date claimed *V. CERTIFICATI N Date of the Actual Completion of the International Search 23 November 1990 (23.11.90) *Signature of Authority *Signature of Authorized Officer*		with indication, where a	appropriate, of the relevant passages :-	I Relevant to Claim No. 13
**Special categories of cited documents: "Synthesis, pharmacological activities, and physico-chemical properties of 4-(substituted /. **Special categories of cited documents: "Synthesis, pharmacological activities, and physico-chemical properties of 4-(substituted /. **Special categories of cited documents: "Synthesis, pharmacological activities, and physico-chemical properties of 4-(substituted /. **Special categories of cited documents: " **A document defining the general state of the art which is not considered to be of baricular relevance: "Terestrier document but published on or after the international filing date of another catation or other special reason lass specified) " **Cocument which may throw doubts on promby claim(s) or which is cited to establish the publication date of another catation or other special reason lass specified) " **Cocument which may throw doubts on promby claim(s) or which is cited to establish the publication date of another considered novel or cannot be considered on worker an inventive step when the occument of considered on more or ener such documents and occument published prior to the international filing date but later than the priority date claimed **M. CERTIFICATI N Date of the Actual Completion of the International Search 23 November 1990 (23.11.90) **Signature of Authorized Officer*	. X	28 February 1966 see the whole document		1,3,10,11,13
*Special categories of cited documents: "Synthesis, pharmacological activities, and physico-chemical properties of 4-(substituted /. *Special categories of cited documents: "Synthesis, pharmacological activities, and physico-chemical properties of 4-(substituted /. *Special categories of cited documents: "Synthesis, pharmacological activities, and physico-chemical properties of 4-(substituted /. *A document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance: The calculation but relevance which is cited to establish the publication date of another which may throw doubts on printy claim(s) or which is cited to establish the publication date of another criation or other special reason (as apacified) **To document other special reason (as apacified) **To document other special reason (as apacified) **To document referring to an oral disciosure, use, exhibition or other means **Po document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed **To document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed **To document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed **To document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed **To document published prior to the international filing date of months are publication or other means **To document of particular relevance: the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such comments with one or more other such documents, and document member of the same patent family **To document published prior to the international Search **To document published prior to the international search **To document of particular relevance: the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such commen	A	/ June 1989	- ASEI CORP.)	1,10,12
*Special categories of cited documents: "Synthesis, pharmacological activities, and physico-chemical properties of 4-(substituted./. *Special categories of cited documents: " "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "B" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "B" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed V. CERTIFICATI N Date of the Actual Completion of the International Search 23 November 1990 (23.11.90) Signature of Authorized Officer	A	7 April 1988	-	1,10,12
Special categories of cited documents ¹⁰ "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed V. CERTIFICATI N Date of the Actual Completion of the International Search 23 November 1990 (23.11.90) "A" ister document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention annot be considered novel or cannot be considered to evolve an inventive step when the occument is combined with one or more other such documents, such document member of the same patent family "A" ister document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention cannot be considered novel or cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the occument is combined or inventive and inventive step when the occument is combined or inventive an inventive step when the occument is combined or inventive an inventive step when the occument is combined or involve an inventive and inventive and inventive and invention cannot be considered to involve an inventive and invention cannot be considered to involve an inventive step when the occument is combined or inventive and invention cannot be considered to involve an inventive and invention cannot be considered to involve an inventive and invention cannot be considered to involve an inventive and invention cannot be considered to involve an inven	A	J.S. Bindra et al.: "Synt pharmacological activitie	Ohio, US), hesis, es, and physico-	1,10,12
"A" document delining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is died to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but tater than the priority date claimed V. CERTIFICATI N Date of the Actual Completion of the International Search 23 November 1990 (23.11.90) International Searching Authority International Intern	* Special c	ategones of cited documents. In		
Date of the Actual Completion of the International Search 23 November 1990 (23.11.90) B January 1991 (08.01.90) International Searching Authority	"A" docur consil "E" earlier filing docum which citatio "O" docum other ("P" docum tater ti	nent defining the general state of the art which is not deced to be of particular relevance. It document but published on or after the international date determent which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another in or other special reason (as specified) nent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means the priority date claimed.	Driority date and not in conflict with understand the principle or theory document of particular relevance; it be considered novel or cannot be inventive step. "Y" document of particular relevance; it be considered to involve an inventive is combined with one or more off combination being obvious to a per	the application but cited to underlying the invention he claimed invention cannot considered to involve an he claimed invention cannot ve step when the document, such rison skilled in the air.
23 November 1990 (23.11.90) 8 January 1991 (08.01.90) International Searching Authority Signature of Authorized Officer				
nternational Searching Authority Signature of Authorized Officer			i	ŀ
Signature of Authorized Officer	nternationel	Searching Authority		
		· ·	Signature of Authorized Officer	

Form PCT/ISA/210 (second sneet) (January 1985)

A 1	-2- International Application No. PCT/FR 90/00630				
FURTHER	INF RMATION C NTINUED FROM THE SECOND SHEET				
	amino/N ⁴ -arylpiperazinyl/aminocar-				
	bonyl)-2,3-polymethylenequinolines",				
	see page 604, abstract 112192u				
	& Indian J. Chem. Sect. B 1987, 26B				
	(4), 318-29				
	see abstract				
V. OB	SERVATIONS WHERE CERTAIN CLAIMS WERE FOUND UNSEARCHABLE 1				
	ational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2) (a) for the following reasons:				
1. Clair	n numbers, because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:				
-** cl	aims 1-15				
	·				
2. Clair	** n numbers, because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed require-				
\	s to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:				
	aim 16				
Rule	39.1(iv): methods for treatment of the human or animal body by				
surge	ry or therapy, as well as diagnostic methods				
3. Clear	n numbers because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of				
PCT	Rule 6.4(a).				
VI. OBSERVATIONS WHERE UNITY OF INVENTION IS LACKING 2					
This Inter	national Searching Authority found multiple inventions in this international application as follows:				
	·				
	, in the second of the second				
	ill required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims in international application.				
2. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only					
thos	e claims of the international application for which fees were paid, specifically claims:				
l					
3. No to	equired additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to nvention first mentioned in the claims; it is covered by claim numbers:				
400	ill searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, the international Searching Authority did not				
Invit	e payment of any additional fee.				
Remark of	n Protest additional search fees were accompanied by applicant's protest.				
=	protest accompanied the payment of additional search fees.				

ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO.

FR 9000630

SA 39990

This annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on 14/12/90

The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

Patent cited in s	document search report	Publication date	Pater mer	Patent family member(s)	
FR-M-	3860		None		
EP-A-	0319429	07-06-89	JP-A- JP-A-	1250353 2152967	05-10-89 12-06-90
WO-A-	8802256	07-04-88	US-A- AU-A- EP-A- JP-T-	4816456 8070787 0328535 2500975	28-03-89 21-04-88 23-08-89 05-04-90
	* ' -,	· :	•	· .	

For more details about this annex : see Official Journal of the European Patent Office, No. 12/82

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demande Internationale N° PCT/FR 90/00630

I. CLASSE	MENT DE L'INVENTION (si plusieurs symboles de class	ification sont applicables, les indiquer to	ous) ⁷
Selon la cias	sification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon	la classification nationale et la CIB	
с ів ⁵ :	C 07 D 219/10, A 61 K 31/43 C 07 H 19/00, A 61 K 31/70	5, C 07 D 401/00,	
II. DOMAIN	IES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTÉ		
	Documentation minim		
Système de	classification S	ymboles se classification	
С1В ⁵	C 07 D 219/00, C 07 D Documentation consultée autre que la docu		00
	où de tels documents font partie des domain	es sur lesquels la recherche a porté 9	
III. DOCUM	MENTS CONSIDÉRÉS COMME PERTINENTS 10		
Catégorie *	identification des documents cités, 11 avec ir des passages pertinents	ndication, si nécessaire,	Nº des rever cations visées 13
х	FR, M, 3860 (MADAM AG) 28 février 1966 voir le document en en (cité dans la demande)	tier	1,3,10,11,13
• А	EP, A, 0319429 (MITSUBISHI 7 juin 1989 voir revendications	KASEI CORP.)	1,10,12
A	WO, A, 88/02256 (W. SUMMER 7 avril 1988 voir revendications	RS)	1,10,12
A	Chemical Abstracts, volume 28 mars 1988, (Columbu J.S. Bindra et al.; "S pharmacological activi chemical properties of	us, Ohio, US), Synthesis, Lties, and physico-	1,10,12
«A» di ci «E» d ti «L» d «O» d «P» d	pories spéciales de documents cités: 11 ocument définissant l'état général de la technique, non onsidéré comme particulièrement pertinent ocument antérieur, mais publié à la date de dépôt interna- onal ou après cette date ocument pouvant jeter un doute sur une revendication de rioristé ou cité pour déterminer la date de publication d'une utre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'Indiquée) ocument se référant à une divulgation orale, à un usage, à ine exposition ou tous autres moyens locument publié avant la date de dépôt international, mais locument publié avant la date de dépôt international, mais costérieurement à la date de priorité revendiquée TIFICATION quelle la recherche internationale a été effectivement	T > document ultérieur publié posté international ou à la date de p à l'état de la technique pertinent le principe ou la théorie constitué principe ou la théorie constitué principe ou la théorie constitué puise ne peut être considérée impliquant une activité inventive lorsque le do plusieurs autres document policieurs autres document de naison étant évidente pour une de la document qui fait partie de la l'Otte d'expédition du présant rangort de la d'expédition du présant rangort de la l'Otte d'expédition du présant rangort de la la little de la leur de la little de la l	riorité et n'appartenant pas, i, mais cité pour comprendre ituant la base de l'invention riment: l'invention revendi- comme nouvelle ou comme e eriment: l'invention re sonnée comme impliquant une cument est associé à un ou e même nature, cette combi- s personne du métier.
1	tration chargée de la recherche internationale OFFICE EUROPEEN DES BREVETS	Signature du Conctignuire ausoriae	lo Weinberg

Formulaire PCT/ISA/210 (deuxième feuille) (Janvier 1985)

	SUITE DES RENSEIGNEMENTS MINISTER DE POT/FR 90/00630
	SUITE DES RENSEIGNEMENTS INDIQUÉS SUR LA DEUXIÈME FEUILLE
	amino/N ⁴ -arylpiperazinyl/aminocar- bonyl)-2,3-polymethylenequinolines", see page 604, abstract 112192u & Indian J. Chem. Sect. B 1987, 268 (4), 318-29 voir résumé
	V. OBSERVATIONS LORSOU'IL A ÉTÉ ESTIMÉ QUE CERTAINES REVENDICATIONS NE POUVAIENT PAS FAIRE L'OBJET D'UNE RECHERCHE!
	TOWART PAG PAIRE
	Selon l'article 17.2) a) certaines revendications n'ont pas fait l'objet d'une recherche pour les motifs auivants:
	Les revendications numéros ** se rapportent à un objet à l'égard duquel la présente administration n'a pas l'obligation de pro- céder à la recherche, à savoir :
	** Les revendications numéros 1-15
	1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 -
	2. Les revendications numéros. ** se rapportent à des perties de la demande internationale qui ne rempliasent pas les conditions prescrites dans une mesure telle qu'une recherche significative ne peut être effectuée, précisément: ** Les revendications numéros 16 Régle 39.1(iv): méthodes de traitement du corps humain ou animal par la chirugie ou la thérapie, ainsi que méthodes de diagnostic 3. Les revendications numéros
	VI. OBSERVATIONS LORSQU'IL Y A ABSENCE D'UNITÉ DE L'INVENTION 2
	L'administration chargée de la recherche internstionale a trouvé plusieurs inventions dans la présente demande internationale, c'est-à-dire:
	1. Comme toutes les texes additionnelles demandées ont été payées dans les délais, le présent rapport de recherche internationale eouvre toutes les revendications de la demande internationale pouvant faire l'objet d'une recherche.
	2. Comme seulement une partie des taxes additionnelles demandées a été payée dans les délais, le présent rapport de recherche internationale couvre seulement celles des revendications de la demande pour lesquelles les taxes ont été payées, c'est-á-dire les revendications:
	3. Aucune taxe additionnelle demandée n'a été payée dans les délais par le déposant. En conséquence, le présent rapport de recherche internationale est limité à l'invention mentionnée en premier dans les revendications; elle est couverte par les revendications numéros:
	4. Etant donné que toutes les revendications susceptibles de faire l'objet d'une recherche le pouvaient sans effort particulier justifiant une taxe additionnelle, l'administration chargée de la recherche internationale n'a sollicité le paiement d'aucune taxe additionnelle.
	de destas
	Les taxes additionnelles de recherche étaient accompagnées d'une réserve du déposant. Aucune réserve n'a été faite lors du paiement des taxes additionnelles de recherche.
Fo	rmulaire PCT/ISA/210 (feuille supplémentaire 2)) (Janvier 1985)

ANNEXE AU RAPPORT DE RÉCHERCHE INTERNATIONALE RELATIF A LA DEMANDE INTERNATIONALE NO.

FR 9000630 SA 39990

La présente annexe indique les membres de la famille de brevets relatifs aux documents brevets cités dans le rapport de recherche internationale visé ci-dessus.

Les dits membres sont contenus au fichier informatique de l'Office européen des brevets à la date du 14/12/90

Les dits membres sont contenus au fichier informatique de l'Office européen des brevets à la date du 14/12/90 Les renseignements fournis sont donnés à titre indicatif et n'engagent pas la responsabilité de l'Office européen des brevets.

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication		e(s) de la e brevet(s)	Date de publication
FR-M- 3860		Aucun		
EP-A- 0319429	07-06-89	JP-A- JP-A-	1250353 2152967	05-10-89 12-06-90
WO-A- 8802256	07-04-88	US-A- AU-A- EP-A- JP-T-	4816456 8070787 0328535 2500975	28-03-89 21-04-88 23-08-89 05-04-90

Pour tout renseignement concernant cette annexe : voir Journal Officiel de l'Office européen des brevets, No.12/82

EPO FORM P0472

THIS PAGE BLANK (USPTU,